(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-159771

(43)公開日 平成5年(1993)6月25日

(51)Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
H 0 1 M	4/02 4/58	В			
	4/66	Α			
	10/40	Z			

審査請求 未請求 請求項の数1(全 7 頁)

(21)出願番号	特願平3-319022	(71)出顧人 000006057
		三菱油化株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)12月3日	東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号
		(72)発明者 宮林 光孝
		茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
		三菱油化株式会社筑波総合研究所内
		(72)発明者 唐沢 環江
		茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
		三菱油化株式会社筑波総合研究所内
		(72)発明者 林 学
		茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号
		三菱油化株式会社筑波総合研究所内
		(74)代理人 弁理士 津国 肇 (外1名)

(54)【発明の名称】 二次電池

(57)【要約】

【構成】 正極・負極ともに炭素質物を含む二次電池 で、正極の炭素質物はX線広角回折法によるdoo2 が 3. 45 Å以上、比表面積が10 m² / g以上であり、 負極の炭素質物は核と表層からなる多相構造を有し、核 は上記 doo2 が3. 35 Å以上、3. 45 Å未満であ り、表層は波数5145Åのアルゴンイオンレーザー光 によるラマンスペクトルが、1580~1620cm⁻¹の 範囲と1350~1370cm⁻¹の範囲にそれぞれピーク を有し、その強度比は、後者が前者の0.4倍以上であ る二次電池。

【効果】 電池容量と長期の充放電サイクル特性に優 れ、大電流による充放電の繰り返し特性、高温及び低温 における充放電特性、過充電及び過放電に対する回復特 性、ならびに安全性に優れた二次電池を提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 再充電可能な正極と、再充電可能な負極とを備えた二次電池であって、該正極が下記(A)の要件を満たす炭素質物を含み、該負極が、下記(B)の要件を満たす炭素質物を含むことを特徴とする二次電池。

- (A) X線広角回折法による(002) 面の面間隔d 002 が3. 45 Å以上、比表面積が10 m²/g 以上で ある。
- (B)下記(a)の要件を満たす炭素質物の粒子状ない し繊維状の核の表面に、下記(b)の要件を満たす炭素 10 質物の表層を形成させた多相構造を有する。
- (a) X線広角回折法による(002)面の面間隔d 002 が3.35Å以上、3.45Å未満である。
- (b) 波数 5145 Åのアルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において、 $1580 \sim 162$ 0 cm⁻¹の範囲にピーク P_B 、 $1350 \sim 1370$ cm⁻¹の範囲にピーク P_B を有し、式(I) で定義される R 値が 0.4 以上である。

 $R = IB / I_A \qquad (I)$

式中、IA はピークPA の強度、IB はピークPB の強 20 度を表す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は二次電池に関し、さらに詳しくは、高容量で長期の充放電サイクル特性に優れ、大電流の充放電を繰り返すことが可能であり、過充電及び過放電に対する回復特性が優れた、しかも安全性の高い二次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】高容量が得られるリチウム二次電池の開発が注目されている。

【0003】このようなリチウム二次電池用の電極として、ポリアセチレンなどの導電性高分子を用いることが提案されている。しかし、導電性高分子はLiイオンのドープ能力と、充放電サイクル特性の安定性に欠ける。

【0004】また、リチウム金属をリチウム二次電池の 負極電極に用いることも試みられているが、この場合に は充放電サイクル特性が極めて悪い。

【0005】すなわち、電池の放電時には負極体からリチウムがLiイオンとなって電解液中に移動し、充電時 40にはこのLiイオンが金属リチウムとなって再び負極体に電析するが、この充放電サイクルを反復させると、それに伴って電析する金属リチウムはデンドライト状となる。このデンドライト状の金属リチウムは極めて活性な物質であるため、電解液を分解させ、その結果、電池の充放電サイクル特性が劣化するという不都合を生ずる。さらにこれが成長していくと、最後には、このデンドライト状の金属リチウム電析物がセパレーターを貫通して正極体に達し、短絡現象を起こすという問題を生ずる。そのため、充放電サイクル寿命が短い。 50

【0006】このような問題を解決するために、負極電極として有機化合物を焼成した炭素質物を担持体とし、これにリチウム又はリチウムを主体とするアルカリ金属

を活物質として担持させて構成することが試みられている。このような負極体を用いることにより、負極の充放電サイクル特性は飛躍的に改良されたが、しかし一方で、この負極電極の電極容量は、まだ満足しうる程に大

きなものではなかった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、こうした技術的背景のもとに、高容量で長期の充放電サイクル特性に優れ、大電流の充放電を繰り返すことが可能であり、過充電及び過放電に対する回復特性が優れた、しかも短絡などによる発火や爆発のおそれのない安全な二次電池を提供することである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記の問題を解決すべく、負極電極及びこれと組み合わせる正極電極に関して鋭意研究を重ねた結果、後述する改良された特定の炭素質物を含む負極と、特定の炭素質物を含む正極との組合せによる二次電池が、上記の目的のために極めて有効であることを見出して、本発明をなすに至った

【0009】すなわち、本発明の二次電池は、再充電可能な正極と、再充電可能な負極とを備えた二次電池であって、該正極が下記(A)の要件を満たす炭素質物を含み、該負極が、下記(B)の要件を満たす炭素質物を含むことを特徴とする。

- (A) X線広角回折法による(002)面の面間隔d0 002 が3.45 Å以上、比表面積が10m²/g以上である
 - (B) 下記(a) の要件を満たす炭素質物の粒子状ない し繊維状の核の表面に、下記(b) の要件を満たす炭素 質物の表層を形成させた多相構造を有する。
 - (a) X線広角回折法による(002) 面の面間隔d 002 が3.35 Å以上、3.45 Å未満である。
 - (b) 波数 5145 Åのアルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において、 $1580\sim162$ 0 cm⁻¹の範囲にピーク P_A 、 $1350\sim1370$ cm⁻¹の範囲にピーク P_B を有し、式(I) で定義される R 値が 0.4 以上である。

 $R = I_B / I_A \qquad (I)$

式中、IA はピークPA の強度、IB はピークPB の強度を表す。

【0010】本発明の二次電池は、再充電可能な正極と、再充電可能な負極を有し、両者の間に電解液を保持するセパレータ、又はアルカリ金属イオンとくにリチウムイオンの導電体である固体電解質を介在させたものである。

50 【0011】本発明で用いられる再充電可能な正極は、

30

下記のような炭素質物を主成分として構成されている。 【0012】すなわち、X線広角回折法による(00 2) 面の回折線の面間隔 doo2 は3. 45 Å以上であ り、好ましくは3.50Å以上、より好ましくは3.5 5 Å以上、さらに好ましくは3.60 Å以上、とくに好 ましくは3.60~3.90Å、最も好ましくは3.7 0~3.80Åである。

【0013】また、c軸方向の結晶子の大きさLcは、 好ましくは100Å以下、より好ましくは50Å以下、 さらに好ましくは30Å以下、とくに好ましくは5~2 0Å、最も好ましくは7~15Åである。

【0014】比表面積は10m2/g以上であり、好ま しくは50m²/g以上、より好ましくは100m²/ g以上、さらに好ましくは500m2/g以上、最も好 ましくは1,000m² / g以上である。

【0015】本発明の正極に用いる炭素質物は、粒子 状、繊維状などの任意の形態をとりうるが、粒子状又は 繊維状であることが好ましい。

【0016】本発明で用いられる再充電可能な負極は、 下記のような多相構造の炭素質物を主成分として構成さ れている。すなわち、X線広角回折法による(002) 面の面間隔 doo2 が 3. 35 Å以上、 3. 45 Å未満で ある炭素質物の粒子又は繊維を核として、その表面上で 有機化合物を炭素化して、波長5145Åのアルゴンイ オンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析における ピーク強度比Rが 0. 4以上である炭素質物の表層を形 成させることによって得られる多相構造の炭素質物であ

【0017】核となる炭素質物の粒子又は繊維は、X線 広角回折法による(002)面の回折線の面間隔 doo2 が、前述のように3.35 Å以上、3.45 Å未満であ り、好ましくは3.35~3.43Å、より好ましくは 3. 36~3. 42Å、さらに好ましくは3. 37~ 3. 41Åである。

【0018】また、c軸方向の結晶子の大きさLcは、 好ましくは100 Å以上、より好ましくは150 Åを越 え、さらに好ましくは180Å以上、最も好ましくは2 20~1,000Åである。

【0019】核となる炭素質物の粒子又は繊維の真密度 は、好ましくは2.00g/cm³以上、より好ましくは 40 2. 05g/cm³ 以上、さらに好ましくは2. 10~ 2. 25 g/cm^3 、とくに好ましくは2. $15 \sim 2$. 2 5 g/cm³、最も好ましくは2. 18~2. 23 g/cm ³ である。

【0020】核となる炭素質物の形状は、粒子状でも繊 維状でも差支えない。粒子の場合、その体積平均粒径 は、好ましくは $1\sim50\mu m$ 、より好ましくは $2\sim30$ μ m 、さらに好ましくは3~15 μ m 、とくに好ましく は4~10µm である。また繊維の場合、その平均直径 は、好ましくは $0.5\sim 20\mu$ m、より好ましくは $1\sim50$ に示す。なお、核及び表層は、それぞれ複数の層から構

 10μ m、さらに好ましくは2~ 8μ m である。

【0021】このような炭素質物の粒子又は繊維を核と して用い、その表面において有機化合物を分解・炭素化 させて、下記の性質を有する炭素質物からなる表層を形 成させる。

【0022】すなわち、波長5145Åのアルゴンイオ ンレーザーを用いたラマンスペクトル分析において、1 580~1620cm⁻¹の範囲にピークP_A、1350~ 1370cm⁻¹の範囲にピークP₈を有し、上記P_Aの強 度 IA に対する PB の強度 IB の比R = IB / IA が、 0. 4以上であり、好ましくは0. 6以上、より好まし くは0.9以上、とくに好ましくは0.90~1.5 0、最も好ましくは0.90~1.30である炭素質物 を、表層として形成させる。

【0023】表層の炭素物質の真密度は、前述の核の炭 素質物の真密度よりも低いことが好ましい。すなわち、 表層の炭素物質の真密度は、2.10g/ml未満、より 好ましくは2.05g/ml以下、さらに好ましくは1. 30~2.05g/ml、とくに好ましくは1.40~ 2. 05g/ml、最も好ましくは1. 80~2. 03g /mlであって、核の炭素質物の真密度よりも、好ましく は0.10~0.70g/ml、より好ましくは0.15 ~0. 50g/ml、さらに好ましくは0. 18~0. 4 Og/ml、とくに好ましくはO. 19~O. 35g/m 1、最も好ましくは0.20~0.30g/mlだけ小さ い値になるように制御する。

【0024】また、表層として形成する炭素質物は、X 線広角回折において、(OO2)面の面間隔doo2が、 好ましくは3. 45 Å以上、より好ましくは3. 47~ 3. 75Å、さらに好ましくは3. 49~3. 70Å。 とくに好ましくは3.50~3.65Å、最も好ましく は3.56~3.60Åに制御する。

【0025】さらに、c軸方向の結晶子の大きさLc は、好ましくは100A以下、より好ましくは70A以 下、さらに好ましくは50Å以下、とくに好ましくは1 0~30Å、最も好ましくは15~30Åに制御する。

【0026】表層の厚みは、好ましくは100Å~5μ m、より好ましくは200Å \sim 4 μ m、さらに好ましく は300Å \sim 3 μ m、とくに好ましくは500Å \sim 2 μ m、最も好ましくは800Å~1 μ m である。

【0027】このような表層を形成した結果、全体の炭 素質物に占める表層部分の割合は、好ましくは3~80 重量%、より好ましくは5~60重量%、さらに好まし くは8~50重量%、とくに好ましくは10~45重量 %、最も好ましくは12~40重量%である。

【0028】このような炭素質物は、1個ないし複数個 の粒状又は繊維状の炭素質物からなる核が、別の結晶構 造を有する粒状又は繊維状の炭素質物からなる表層に内 包される多相構造をとる。その形状の模式図の例を図1

成されていてもよい。

【0029】この炭素質物は、全体として、粒子状、繊維状などの任意の形状をとりうるが、粒子状又は繊維状が好ましく、粒子状であることがとくに好ましい。

【0030】粒子状の場合、体積平均粒径は、好ましくは $1\sim100\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $2\sim50\,\mu\text{m}$ 、さらに好ましくは $3\sim30\,\mu\text{m}$ 、とくに好ましくは $4\sim20\,\mu\text{m}$ 、最も好ましくは $5\sim15\,\mu\text{m}$ である。繊維状の場合、直径は、好ましくは $0.5\sim25\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $1\sim20\,\mu\text{m}$ 、さらに好ましくは $2\sim10\,\mu\text{m}$ 、最 10 も好ましくは $3\sim5\,\mu\text{m}$ であり;長さは、好ましくは $10\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $10\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $10\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $10\,\mu\text{m}$ 、こらに好ましくは $10\,\mu\text{m}$ 、より好ましくは $10\,\mu\text{m}$ であり;

【0031】また、BET法を用いて測定した比表面積が、好ましくは0.5㎡/g以上、より好ましくは1㎡/g以上、さらに好ましくは $2\sim100$ ㎡/gである。

【0032】本発明に用いる炭素質物は、たとえば下記の方法で合成することができる。すなわち、まず有機化合物を、不活性ガス流中又は真空中において、1,000~3,000℃、好ましくは2,000~3,000℃の温度で加熱することによって分解し、炭素化と黒鉛化を行い、X線広角回折図においてdoo2が3.35Å以上、3.45Å未満の炭素質物を得て核とする。この炭素質物は、粒子状、繊維状のいずれの形状をとってもよい。

【0033】ついで、上記のようにして得られた炭素質物を核として、有機化合物を不活性ガス流下に又は真空下に加熱して分解し、炭素化して、上記の核の表面上に新しい炭素質物の表層を形成させる。あるいは、天然黒鉛又は人造黒鉛の粒子を核として用い、同様の方法で表30層を形成させてもよい。

【0034】加熱温度は、有機化合物の種類によっても 異なるが、核の炭素質物の真密度及び結晶構造が変化し ない温度が用いられ、通常、 $500\sim2$, 500℃、好 ましくは $600\sim1$, 500℃の範囲から選択される。

【0035】核となる炭素質物の表面に、表層を形成させる方法としては、次のような方法があり、任意に選択することができる。

【0036】第1の方法は、核となる炭素質物の表面に、有機化合物を気相で熱分解させて、表層の炭素質物 40を形成させる方法である。この方法に用いられる有機化合物としては、プロパンなどの脂肪族飽和炭化水素、プロピレンなどの脂肪族不飽和炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシレン、ナフタレン、ペリレンなどの芳香族炭化水素が挙げられる。さらに、これらの芳香族炭化水素から誘導されるカルボン酸、カルボン酸無水物、カルボン酸イミドなども用いることができる。

【0037】第2の方法は、核となる炭素質物の表面 で、有機化合物を液相から炭素化させて、表層の炭素質 物を形成させる方法である。この方法に用いられる有機 50

化合物としては、ナフタレン、フェナントレン、アセナフチレン、アントラセン、トリフェニレン、ピレン、クリセン、ナフタセン、ピセン、ペリレン、ペンタフェン、ペンタセンのような、3員環以上の単環炭化水素化合物が互いに2個以上縮合してなる縮合多環式炭化水素化合物;又は上記化合物のカルボン酸、カルボン酸無水物、カルボン酸イミドのような誘導体;ならびに上記各化合物の混合物を主成分とするピッチが挙げられる。ピッチとしては、原油ピッチ、ナフサピッチ、アスファルトピッチ、コールタールピッチのほか、ポリ塩化ビニルやポリ塩化ビニリデンの分解によって得られる分解ピッチが挙げられる。

【0038】また、出発物質として用いられる有機化合物として、インドール、イソインドール、キノリン、イソキノリン、キノキサリン、フタラジン、カルバゾール、アクリジン、フェナジン、フェナントリジンのような、3員環以上の複素単環化合物が互いに少なくとも2個以上結合するか、または1個以上の3員環以上の単環炭化水素化合物と結合してなる縮合複素環化合物も同様に挙げられる。

【0039】第3の方法は、核となる炭素質物の表面を、高分子物質で被覆して、これを加熱・分解することにより、固相で炭素化させて、表層の炭素質物を形成させる方法である。この方法に用いる高分子物質としては、フェノール樹脂;フルフリルアルコール樹脂;セルロース;ポリアクリロニトリル、ポリ(αーハロゲン化アクリロニトリル)などのアクリル系樹脂;ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、塩素化ポリ塩化ビニルなどのハロゲン化ビニル樹脂;ポリアミドイミド樹脂;ポリアミド樹脂;ポリアミド樹脂;ポリアミド樹脂;ポリアミド樹脂;ポリアミド樹脂;ポリアシーン)、ポリ(pーフェニレン)、ポリ(pーフェニレン)などの共役系樹脂のような任意の有機高分子化合物を挙げることができる

【0040】さらに、上述の炭素質物は、活物質であるアルカリ金属、とりわけリチウムと合金を形成しうる金属、たとえばアルミニウムを混合して用いることができる。あるいはそのような金属とアルカリ金属、とりわけリチウムとからなる合金、たとえばリチウム・アルミニウム合金を混合して用いることもできる。

【0041】このような金属ないし合金は、粒子状でも、炭素質物の粒子などの表面をコーティングした薄層の形態でも、あるいは炭素質物の粒子などの内部に包含される形態であっても差し支えない。上記の活物質と合金を形成しうる金属又はその合金の粒子は、体積平均粒径が好ましくしは1~50μm、より好ましくは2~20μm、さらに好ましくは3~10μmである。

【0042】このような金属ないし合金の配合割合は、 炭素質物100重量部に対して、金属又は合金が好まし くは70重量部以下、より好ましくは5~60重量部、 さらに好ましくは10~50重量部、とくに好ましくは

15~40重量部、最も好ましくは20~30重量部である。

【0043】正極又は負極として用いられる炭素質物は、通常、高分子結着剤と混合して、ついで電極の形状に成形される。高分子結着剤としては、次のようなものが挙げられる。

【0044】① ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエチレンテレフタレート、芳香族ポリアミド、セルロースなどの樹脂状高分子。

- ② スチレン・ブタジエンゴム、イソプレンゴム、ブタジエンゴム、エチレン・プロピレンゴム、ブチルゴムなどのゴム状高分子。
- ③ スチレン・ブタジエン・スチレンブロック共重合体、その水素添加物、スチレン・イソプレン・スチレンブロック共重合体、その水素添加物などの熱可塑性エラストマー状高分子。
- ④ シンジオタクチック1,2ーポリブタジエン、エチレン・酢酸ビニル共重合体、プロピレン・αーオレフィン(炭素数2又は4~12)共重合体などの軟質樹脂状高分子。
- ⑤ アルカリ金属イオン、とくにLiイオンのイオン伝 導性を有する高分子組成物。

【0045】上述の⑤のイオン伝導性高分子組成物としては、室温におけるイオン伝導率が、好ましくは10-8 S・cm⁻¹以上、より好ましくは10⁻⁶ S・cm⁻¹以上、さらに好ましくは10⁻⁵ S・cm⁻¹以上、とくに好ましくは10⁻⁴ S・cm⁻¹以上、最も好ましくは10⁻³ S・cm⁻¹以上、最も好ましくは10⁻³ S・cm⁻¹以上のものが用いられる。具体的には、ポリエチレンオキシド、ポリプロピレンオキシド、ポリエピクロロヒドリン、ポリホスファゼン、ポリフッ化ビニリデン、ポリアクリロニトリルなどの高分子化合物に、リチウム塩又はリチウムを主体とするアルカリ金属塩を複合させた系、あるいは、さらにこれにプロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、γーブチロラクトンなどの高い誘電率を有する有機化合物を配合した系を用いることができる。ポリホスファゼンは、側鎖にポリエーテル鎖、とくにポリオキシエチレン鎖を有するものが好ましい。

【0046】本発明に用いる炭素質材料と上述の高分子結着剤との混合形態としては、各種の形態をとることができる。すなわち、単に両者の粒子が混合した形態、繊 40維状の結着剤が炭素質物の粒子に絡み合う形で混合した形態、又は上記のゴム状高分子、熱可塑性エラストマー、軟質樹脂、イオン伝導性高分子組成物などの結着剤が炭素質物の粒子の表面に付着した形態などが挙げられる。

【0047】繊維状の結着剤を用いる場合、該結着剤の繊維の直径は、好ましくは 10μ m以下、より好ましくは 5μ m 以下のフィブリル(極細繊維)であり、フィブリッド状(触手状の超極細フィブリルを有する粉状体)であることがとくに好ましい。

Я

【0048】炭素質物と結着剤との混合割合は、炭素質物100重量部に対して、結着剤が好ましくは $0.1\sim30$ 重量部、より好ましくは $0.5\sim20$ 重量部、さらに好ましくは $1\sim10$ 重量部、とくに好ましくは $2\sim7$ 重量部である。

【0049】前述のようにして得られた炭素質物を、前述の結着剤との混合物;あるいはさらに上述のような活物質と合金を形成しうる金属、又は活物質と該金属との合金を配合してなる混合物からなる電極材料とし、該電極材料をそのまま、ロール成形、圧縮成形などの方法で電極の形状に成形して、電極成形体を得ることができる。あるいは、これらの成分を溶媒中に分散させて、金属製の集電体などに塗布するなどの方法により、ペレット状、シート状などの各種形状の電極に成形する。金属集電体としては、Ni、Cu、ステンレス鋼などの金属の薄層、金網などを用いることができる。

【0050】上述のようにして得られた正極と負極の間に介在し、電解液を保持するセパレーターとしては、一般に、保液性に優れた材料、たとえば、ポリエチレン、20 ポリプロピレンのようなポリオレフィン系樹脂の不織布などを使用することができる。これに含浸させる電解液としては、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、1,3ージオキソラン、1,2ージメトキシエタン、2ーメチルテトラヒドロフランなどの非プロトン性有機溶媒に、LiClO4、LiBF4、LiAsF6、LiPF6、LiSO3 CF3、LiN(SO2 CF3)2などの電解質を溶解させた所定濃度の非水電解液を用いる。

[0051]

() 【作用】このようにして構成された二次電池では、負極電極においては充電時に電解液中のカオチンが担持され、放電時にはカオチンが放出されることによって、充放電の電極反応が進行する。

【0052】一方、正極においては、充電時に正極体に 電解液中のアニオンが担持され、放電時にアニオンが放 出されることで、充放電の電極反応が進行する。

[0053]

【発明の効果】本発明の二次電池は、前述のような正極と負極との組合せを有する効果として、電池容量と長期の充放電サイクル特性に優れ、そのうえ、大電流による充放電の繰り返し特性、高温及び低温における充放電特性、過充電及び過放電に対する回復特性に優れている。さらに、本発明の二次電池は、リチウム金属を多量に含まないので、短絡などによる発火、爆発のおそれがないことから、きわめて安全性に優れている。

[0054]

【実施例】以下の実施例において、X線広角回折及び真 密度の測定は、次のようにして行った。

【OO55】「X線広角回析」

50 (1) (002) 面の面間隔(doo2)

炭素質材料が粉末の場合はそのまま、微小片状の場合に はメノウ乳鉢で粉末化し、試料に対して約15重量%の X線標準用高純度シリコン粉末を内部標準物質として加 えて混合し、試料セルにつめ、グラファイトモノクロメ ーターで単色化したCuKα線を線源とし、反射式ディ フラクトメーター法によって広角X線回折曲線を測定し た。曲線の補正には、いわゆるローレンツ、偏向因子、 吸収因子、原子散乱因子などに関する補正は行わず、次 の簡便法を用いた。すなわち(002)回折に相当する 曲線のベースラインを引き、ベースラインからの実質強 10 度をプロットし直して(002)面の補正曲線を得た。 この曲線のピーク高さの3分の2の高さに引いた角度軸 に平行な線が、回折曲線と交わる線分の中点を求め、中 点の角度を内部標準で補正し、これを回折角の2倍と し、CuKα線の波長λから次式のブラッグ式によって doo2 を求めた。

doo2 = $\lambda/2$ s i n θ [Å] $\hbar \tilde{\kappa}$ L λ : 1. 5 4 1 8 Å

θ: doo2 に相当する回折角

【0056】(2) c 軸方向の結晶子の大きさ(L。) 前項で得た補正回折曲線において、ピーク高さの半分の 位置におけるいわゆる半値幅 β を用いて、c 軸方向の結 晶子の大きさを次式より求めた。

 $L_c = K \cdot \lambda / (\beta \cdot c \circ \delta) \quad [A]$

形状因子Kには0. 9 0 δ θ は前項と同じ意味である。

【0057】「真密度」湯浅アイオニクス(株)製のマルチピクノメーターを用い、ヘリウムガスによるガス置換法によって測定した。

【0058】以下、本発明を実施例及び比較例によって 30 説明する。なお、本発明はこの実施例に限定されるもの ではない。これらの例中、部はすべて重量部を表わす。

【0059】実施例1

(1) 負極用炭素質物の合成

ナフタレン-1, 4, 5, 8-テトラカルボン酸二無水物の粉末約100部を、窒素気流中において、10 \mathbb{C} / min の昇温速度で380 \mathbb{C} まで昇温し、その温度に30 分間保持した。これをさらに20 \mathbb{C} / min の昇温速度で2, 300 \mathbb{C} まで昇温し、その温度に1 時間保持して、炭素質物の粒子を形成した。

【0060】この炭素質物粒子は、X線広角回折において、 doo_2 が3. 390Å、Lc が220Åであった。また真密度は2. 22 g / cm³ であった。

【0061】このようにして得られた平均粒径 $6\mu m$ の 粒子状の炭素質物を核とし、これを、縮合多環炭化水素 化合物の混合物であるピッチ300部をトルエン867部に溶解させて得た溶液に浸漬し、混合しつつ500に加熱して、ピッチを該炭素質物粒子の表面にコーティ ングした。これを窒素気流中、20 ∞ /min の昇温速度 で1,000 ∞ まで昇温し、その温度に30 分間保持し 50 た後、軽く粉砕した。このようにして、上記の炭素質物 粒子を核とし、その表面に炭素質物からなる表層が形成 された複層構造を有し、平均粒径が 6.8 μm の粒子状 の炭素質物が得られた。

【0062】このようにして得られた炭素質物は、核と表層からなる多相構造を有し、核100部に対して表層が28部という割合であった。

【0063】この炭素質物は、5415Åのアルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において、1360cm⁻¹にピークPB、1600cm⁻¹にピークPA を有し、この両者の強度比Rが0.95であった。また、この炭素質物の密度は2.16g/mlであった。

【0064】(2)負極の作成

(1)によって得られた多相構造の炭素質材料の粒子9 6部に、ポリエチレン粉末4部を混合し、混合物をニッケル金網上に圧着して、直径16mmのペレット電極を作成した。これを真空中で130℃に加熱することによって乾燥して、負極を得た。

【0065】(3)正極用の炭素質物の合成

フェノール樹脂の粒子を、窒素気流中で、10℃/minの昇温速度で1,000℃まで昇温し、その温度に1時間保持した。その後、この粒子を800℃の水蒸気中で賦活処理した。

【0066】このようにして得られた炭素質物の粒子は、X線広角回折による(002)面の面間隔 d002 が3.80Å、c 軸方向の結晶子の大きさL。が8Åであった。また、BETによる比表面積は800 m^2 / g であった。

【0067】(4)正極の作成

0 (3)で得られた炭素質物500部、ポリテトラフルオロエチレン粉末25部及びカーボンブラック25部を混練し、チタン金網上に圧着し、直径16mmのペレット電極を作成して、正極とした。

【 O O 6 8 】 (5) 実験用セルの組立てと電池性能の評価

(4)で得られた正極と、(2)で得られた負極とを、 1モル/リットルのLiClO4のプロピレンカーボネート溶液の入ったガラスセル中に対向させて一対の電極 とし、実験用セルと構成した。両極間に2mA/cm²の 定電流を印加して4.0 Vまで充電し、1.5 Vまで放 電する操作を繰り返して、サイクルごとの電池容量の変 化を追跡した。

【0069】電池容量と充放電サイクルとの関係は図2に示すとおりであった。

【0070】比較例1

実施例1の(1)の第1段階において合成した、核となる炭素質物を、表層を形成することなく、そのまま負極用炭素質物として用いた以外は実施例1と同様にして、正極及び負極を作成し、それらを組み合わせて、実施例1と同様に実験用セルを構成し、電池性能の評価を行っ

た。その結果を図2に示す。

【0071】比較例2

【0072】この炭素質物を用いて、実施例1と同様にして負極を作成し、以下、実施例1と同様に、正極の作 10成、実験用セルの構成、及び電池性能の評価を行った。その結果を図2に示す。

【0073】比較例3

(a)

比較例1で負極に用いた炭素質物100部と、比較例2 で負極に用いた炭素質物35部を混合した。この混合物 を用いて、実施例1と同様にして負極を作成し、以下、 実施例1と同様に、正極の作成、実験用セルの構成、及 び電池性能の評価を行った。その結果を図2に示す。

12

【図面の簡単な説明】

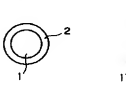
【図1】本発明に用いられる炭素質物の多相構造の例を示す概念図である。

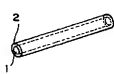
【図2】実施例及び比較例における電池性能の評価結果 として、充放電サイクルごとの電池容量を示すグラフで ある。

【符号の説明】

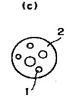
- 0 1 核
 - 2 表層
 - A 実施例1
 - B 比較例1
 - C 比較例2
 - D 比較例3

【図1】



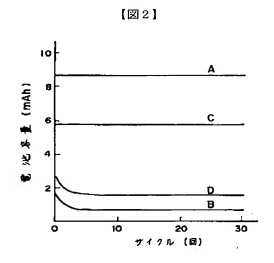


(b)





(d)



BEST AVAILABLE CORY